1/7/1

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2002 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

000998802

WPI Acc No: 1973-76083U/197350

Denture fixative powders - contg anionic gums with synthetic cationic

Patent Assignee: WARNER-LAMBERT CO (WARN)

Number of Countries: 005 Number of Patents: 008

Patent Family			3 - 3 No	Kind	Date	Week	
Patent No	Kind	Date	Applicat No	KIIIG	Duce	197350	В
DE 2316603	Α					197406	_
	A	19740118				19/400	
FR 2182922	Α.					197437	
US 3833518	Α	19740903				197439	
	В	19740919				19/439	
DE 2316603	ъ					197446	
GB 1373563	Α	19741113					
	70	19741127				197448	
GB 1375689	Α					197513	
GB 1388515	Α	19750326					
	_					197647	
CA 999239	Α	19761102					
_							

Priority Applications (No Type Date): US 72243816 A 19720413; US 74476622 A 19740605; US 74476623 A 19740605; US 74476624 A 19740605; US 74476637 A 19740605

Abstract (Basic): DE 2316603 A

Denture fixative powder is a water-free mixture contg. (A) 1-80 wt.% of 1 cationic polymer consisting of (1) a copolymer of an acrylamide (in which R1 is H or CH3, R2, R3 and R4 denote H or 1-7C alkyls) and a quaternary vinylammonium salt, (2) a copolymer of an acrylamide according to the above formula: and an opt. 1-7C alkyl-substd. vinylpyridinium salt, or (3) polymeric O-alkyl (1-7C)-substd. anhydroglucosetrimethylammonium chloride, and (B) 99-20 wt.% of an anionic gum such as karaya, Shiraz, tragacanth, pectin or its derivs, algin derivs. gum arabic, carboxymethyl cellulose, cellulose sulphate gum, or a synthetic gum-like copolymer of maleic anhydride and vinyl-1-5C alkyl ether.

Derwent Class: A96; D21

International Patent Class (Additional): A61K-005/00; A61K-007/16; C08B-021/08; C08F-037/16; C08L-001/28; C09J-003/00

B 1075461

(51)

1

@

Ø

€

₩

3

Int. Cl. 2:

A 61 K 7-16

® BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Patentschrift

Aktenzeichen:

P 23 16 603.2-41

Anmeldetag:

3. 4.73

Offenlegungstag:

29.11.73

Bekanntmachungstag: 19. 9.74

Ausgabetag:

30. 4.75

Patentschrist stimmt mit der Auslegeschrist überein

Unionspriorität:

69 69 9

13. 4.72 USA 243816

GebiBhaftmittel Bezeichnung: (3)

Patentiert für: **®**

Warner-Lambert Co., Morris Plains, N.J. (V.St.A.)

Vertreter: (4)

Henkel, G., Dr.phil.; Kern, R. M., Dipl.-Ing.; Feiler, L., Dr.rer.nat.;

Hänzel, W., Dipl.-Ing.; Pat.-Anwälte, 8000 München

Erfinder: 1

Rubin, Howard, Rockaway; Keegan, James Joseph, Bloomfield;

N.J. (V.St.A.); Gidwani, Ram Nanikram, Edmonton, Alberta (Kanada)

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften: 鯯 Nichts ermittelt

2

· Patentansprüche:

1. Gebishastmittel, dadurch gekennzeichnet, daß es aus einem praktisch wasser- 5 freien Gemisch aus, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Gebißhaftmittels,

A) etwa 1 bis etwa 80 Gewichtsprozent mindestens eines kationischen Polymeren, bestehend aus (1) einem Mischpolymeren aus einem Acrylamid 10

der Formel

$$R_{1} - CH = C - C - N$$
 (1)
 $R_{2} = O$

worin bedeuten

R, einen Methylrest oder ein Wasserstoffatom und R2, R3 und R4 jeweils ein Wasserstoffatom 20 oder einen kurzkettigen Alkylrest mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen und einem quaternären Vinylammoniumsalz:

(2) einem Mischpolymeren aus einem Acrylamid der angegebenen Formel und einem gegebenen- 25 falls alkylsubstituierten (mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen im Alkylrest) Vinylpyridinium-

(3) einem O-alkylsubstituierten (mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen im Alkylrest) trimethylam- 30 monium-chloridsubstituierten Anhydroglukose-Polymeren und

B) etwa 20 bis etwa 99 Gewichtsprozent mindestens eines anionischen Gummis, bestehend aus Karayagummi, Gummiarabikum, Shiraz-Gummi, 35 Traganth, Pektin, Pektinat, Algin, einem Alginat, einem Carboxymethylcellulose-Gummi, einem Cel-Iulosesulfat-Gummi oder einem synthetischen gummiartigen Mischpolymeren aus Maleinsäureanhydrid und einem Vinylalkyläther mit 1 bis 40 5 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, besteht.

2. Gebißhastmittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es aus einem praktisch wasserfreien Gemisch aus etwa 3 bis etwa 50 Gcwichtsprozent des kationischen Polymeren und 45 etwa 30 bis etwa 90 Gewichtsprozent des anioni-

schen Gummis besteht.

3. Gebißhaftmittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß es als kationisches Polymeres

(a) ein Mischpolymeres aus Acrylamid und einem 50 quaternären Vinylsalz, bestehend aus einem Dialkylaminoalkylacrylatsalz, Dialkylaminoalkylmethacrylatsalz oder Dialkylaminoalkylvinyläthersalz mit jeweils 1 bis 7 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, oder

(b) einem Mischpolymeren aus Acrylamid und einem vinyl- oder alkylsubstituierten (mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen im Alkylrest) Vinyl-

pyridiniumsalz,

enthält. 4. Gebißhaftmittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es als kationisches Polymeres ein Mischpolymeres aus Acrylamid und einem quaternaren Vinylammoniumsalz, bestehend aus einem Dialkylaminoalkylacrylatsalz, Dialkylamino- 65 alkylmethacrylatsalz oder Dialkylaminoalkylvinyläthersalz mit jeweils 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylrest, enthält.

5. Gebißhaftmittel nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß es als kationisches Polymeres ein Mischpolymeres aus Acrylamid mit einem Dialkylaminoalkylmethacrylatsalz mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen im Alkylrest enthält.

6. Gebißhastmittel nach Anspruch 2. dadurch gekennzeichnet, daß es als anionischen Gummi Karayagummi, Gummiarabikum, Shi --Gummi und/oder einen Carboxymethylcellulo. ammi ent-

hālt. 7. Gebißhaftmittel nach Anspruch 5. dadurch gekennzeichnet, daß es als anionischen Gum-ni mindestens einen Natriumcarboxymethylcellulose-

gummi enthält. 8. Gebißhaftmittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich, bezogen auf sein Gesamtgewicht, etwa 10 bis etwa 75 Gewichtsprozent eines üblichen pulverförmigen Streck-

mittels enthält.

9. Gebißhaftmittel nach Anspruch 3. dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich, bezogen auf sein Gesamtgewicht, etwa 30 bis etwa 75 Gewichtsprozent mindestens einer Cremegrundlage, bestehend aus Vaseline, einem natürlich vorkommenden oder synthetischen Öl und/oder einem natürlich vorkommenden oder synthetischen Wachs,

10. GebiBhastmittel nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es als Cremegrundlage eine Mischung aus Mineralöl und einer untergeordneten Menge eines Polyāthylenwachses mit einem Molekulargewicht von 1000 bis 20 000 enthält.

11. Gebißhaftmittel, dadurch gekennzeichnet,

daß es, bezogen auf sein Gesamtgewicht,

a) etwa 30 Gewichtsprozent eines kationischen Polymeren aus Acrylamid und β -Methacryloyloxyāthyltrimethylammoniummethylsulfat;

b) etwa 69,9 Gewichtsprozent Natriumcarboxymethylcellulose und

c) etwa 0,1 Gewichtsprozent an Geschmacksstoffen,

enthält.

12. Gebißhaftmittel, dadurch gekennzeichnet, daß es, bezogen auf sein Gesamtgewicht,

a) etwa 10 Gewichtsprozent eines kationischen Mischpolymeren aus Acrylamid und β -Methacryloyloxyäthyltrimethyl - ammoniummethyl-

b) etwa 4 Gewichtsprozent Natriumcarboxymethylcellulose-Gummi eines Substitutionsgrades von etwa 0,4;

c) etwa 35 Gewichtsprozent Natriumcarboxymethylcellulose-Gummi eines Substitutionsgrades von etwa 0,7;

d) etwa 44,2 Gewichtsprozent Schwermineralöl;

e) etwa 6,5 Gewichtsprozent Polyāthylenwachs mit einem Molekulargewicht von 2000 und

etwa 0,3 Gewichtsprozent an Geschmacksstoffen, Färbemitteln und Streckmitteln, enthält.

Üblicherweise bestehen Haftpulver zur Sicherung bzw. zum Festhalten eines Gebisses im Mund aus beispielsweise feinpulverisierten, natürlich vorkommenden Gummiarten, z. B. Karaya-, Akazien- oder Fraganthgummi. Diese Substanzen besitzen die besondere Eigenschaft, bei Wassereinwirkung unter Bildung einer gelatineartigen oder schleimartigen Masse auf das Vielfache ihres Ausgangsvolumens zu quellen. Gebißhastpulver können aus einem natürlich vorkommenden Gummi oder einer Kombination natür-Ech vorkommender Gummisorten bestehen und sind in der Regel mit angenehm schmeckenden flüchtigen Ölen wersetzt. Ferner können sie gegebenenfalls auch noch weitere Zusätze, wie antiseptisch wirkende Substanzen, Stabilisatoren, Bakterizide, spezielle geruchshemmende oder -beseitigende Substanzen, Plastifizierungsmittel, Füllstoffe, Farbstoffe u. dgl. enthalten.

An Stelle von pulverförmigen Haftmitteln stehen auch aus feinvermahlenen, in einer Cremegrundlage dispergierten Teilchen aus natürlich vorkommenden Commisorten zubereitete Hafteremes zur Verfügung. In jedem Falle dehnt sich der natürlich vorkommende 20 Gummi in der Creme- oder Pulverzubereitung beim Beseuchten mit Wasser zu einem viskosen Gel aus, weiches als Polster und Haftmittel zwischen der Gebißplatte und dem Zahnfleischgewebe wirkt.

Diese relativ einfachen Zubereitungen vermögen 25 Gebisse in der Mundhöhle (nur) kurzzeitig zu sichern brw. zu fixieren, in der Regel ist jedoch eine mehrmalige Applikation des Haftmittels pro Tag erforderlich. Dies ist bestenfalls unbequem und folglich unerwünscht.

Diese bekannten, einfachen Gebißhaftmittel wurden in den letzten Jahren in der verschiedensten Weise verbessert. So ist beispielsweise aus der USA.-Patentschrift 3 003 988 ein wasserunlösliches, jedoch wassersierungskomponente eines Gebißmittels bekannt. Bei den als Haftbestandteilen verwendeten Mischpolymeren handelt es sich insbesondere um gemischte Teilsalze von Mischpolymeren aus Maleinsäureanhydrid und kurzkettigen Alkylvinyläthern sowie um 40 Teilester dieser Salze, z. B. um die Calcium-Natrium-Teilsalze eines Teilisopropylesters eines Methylvinyl-Ather-Maleinsäureanhydrid-Mischpolymeren. Bei diesen Haftbestandteilen soll es sich um hervorragende Gebißhaftmittel handeln.

Aus der USA.-Patentschrift 2 997 399 ist ein Gebißhaftmittel bekannt, dessen Hauptbestandteil aus einer Hydroxyäthylcellulose besteht, die bis zu einem bestimmten Grad in den Anhydroglukose-Einheiten des Cellulosemoleküls mit Äthylenoxidgruppen sub- 50 stituiert ist. Vorzugsweise enthält das bekannte GebiBhaftmittel auch noch einen kurzkettigen Alkyläther der Cellulose, z. B. einen Methyläther der Cellulose, mit temperaturabhängigen Viskositätseigenschaften, z. B. einer bei Temperaturerhöhung ansteigenden 55 Viskosität. Ferner enthält das bekannte Gebißhaftmittel als »Gegebenenfalls«-Bestandteil ein Polyacrylamid, das dem Gebißhaftmittel ein verbessertes Mundgefühle oder »Gefügee oder eine verbesserte Füller verleihen soil.

Aus der USA.-Patentschrift 3 440 065 ist ein weiteres Gebißhaftmittel bekannt, bei welchem ein pulverförmiges, unlösliches absorptionsfähiges Cellulosematerial, z. B. α-Cellulose, Holzmehl oder mikrokristalline Cellulose, in einer Gummi-Vaseline65 eines anionischen Gummis, bestehend aus Karaya-Haftgrundlage enthalten ist. Als Gummibestandteil der Haftgrundlage werden beispielsweise Natriumcarboxymethylcellulose, Hydroxyathylcellulose, Ka-

rayagummi, Guargummi, Traganth sowie Mischungen hiervon vorgeschlagen.

Eine weitere Verbesserung üblicher Gebißhaftmittel brachten die in der USA.-Patentschrift 3 511 791 beschriebenen Haftmittel, die als Haupthaftbestandteil ohne Quellung länger haftende Acrylamid- und Acrylsäuremischpolymere oder Acrylamidhomopolymere enthalten. Wenn ein nichtionisches Poly-(acrylamid) verwendet wird, wird der Zubereitung Karayagummi zugesetzt, um eine synergistische Verbesserung der Gelfestigkeit und Haftsestigkeit zu bewirken.

In der USA.-Patentschrift 3 575 915 ist ein hervorragendes Gebißhaftmittel mit Polyvinylacetat, Wasser, Athanol und einem mineralischen Hydrokolloid, z. B. 15 einem kolloidalen Silikat, sowie einem Plastifizierungsmittel bekannt.

Aus der USA.-Patentschrift 2 978 812 ist es schließlich bekannt, Gebißhaftgummis, einschließlich von Cellulosederivaten, zur Verbesserung der Haftungseigenschaften Äthylenoxidhomopolymere zuzusetzen.

Sämtliche der genannten Gebißhaftmittel verbessern zwar die bekannte, lediglich feinpulverisierte, natürlich vorkommende Gummisorten enthaltenden, einfachen Zubereitungen, es ist jedoch bisher noch kein Produkt entwickelt worden, welches sich über längere Zeit hinweg den verschiedensten in der Mundhöhle üblicherweise herr chenden Temperatur- und pH-Wertschwankungen sowie den verschiedensten mechanischen Bewegungsvorgängen (in der Mundhöhle) anzupassen vermag.

Der Erfindung lag nun die Aufgabe zugrunde, ein Gebißhaftmittel zu entwickeln, welches über längere Zeit hinweg auch unter ungewöhnlich stark schwankenden Bedingungen ohne die Nachteile der bekannten empfindliches Mischpolymeres als Haft- oder Stabili- 35 Produkte ein Gebiß in der Mundhöhle beschwerdefrei zu sichern vermag.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein Gebißhaftmittel, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß es aus einem praktisch wasserfreien Gemisch aus, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht des Gebißhaftmittels,

A) etwa 1 bis etwa 80 Gewichtsprozent mindestens eines kationischen Polymeren, bestehend aus

(1) einem Mischpolymeren aus einem Acrylamid der Formel

$$R_{1} - CH = C - C - N$$
 R_{2}
 R_{3}
 R_{4}
(I)

worin bedeuten R1 einen Methylrest oder ein Wasserstoffatom und R2, R3 und R4 jeweils ein Wasserstoffatom oder einen kurzkettigen Alkylrest mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen und einem quaternāren Vinylammoniumsalz;

(2) einem Mischpolymeren aus einem Acrylamid der angegebenen Formel und einem gegebenenfalls alkylsubstituierten (mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen im Alkylrest) Vinylpyridiniumsalz oder

(3) einem O-alkylsubstituierten (mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen im Alkylrest) trimethylammoniumchloridsubstituierten Anhydroglukose-Polymeren

B) etwa 20 bis etwa 99 Gewichtsprozent mindestens gummi, Gummiarabikum, Shiraz-Gummi, Traganth, Pektin, Pektinat, Algin, einem Alginat, einem Carboxymethylcellulose-Gummi, einem Cellulosesulfat-Gummi oder einem synthetischen gummiartigen Mischpolymeren aus Maleinsäureanhydrid und einem Vinylalkyläther mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen im Alkylrest,

Das aus einem kationischen Polymerenbestandteil und einem anionischen, natürlich vorkommenden oder synthetischen Gummibestandteil bestehende wasserfreie Gebißhaftmittel gemäß der Erfindung entfaltet im Kontakt mit angefeuchteten Gebißplatten und Speichel infolge Hydratisierung innerhalb der Mund- 10 höhle überragende Hafteigenschaften. Diese entfalten sich insbesondere, wenn auf die Mischung aus dem wasserfreien kationischen Polymerenbestandteil und dem wasserfreien anionischen Gummibestandteil Feuchtigkeit einwirken gelassen wird.

Zur Herstellung der Mischpolymeren (1) geeignete quaternare Vinylammoniumsalze sind beispielsweise Dialkylaminoalkyl-Dialkylaminoalkylacrylatsalze, methacrylatsalze sowie Dialkylaminoalkylvinyläthersalze, mit 1 bis 7 Kohlenstoffatomen, vorzugsweise 20 1 bis 3 Kohlenstoffatomen, in den Alkylresten.

Zur Herstellung von Mischpolymeren (2) geeignete, gegebenenfalls alkylsubstituierte Vinylpyridiniumsalze sind beispielsweise 2-Vinylpyridiniumsalze, 4-Vinylpyridiniumsalze, 2-Alkyl-5-vinylpyridiniumsalze und 25 Patentschriften 3 336 269, 3 336 270 und 3 509 113 2-Vinyl-5-alkylpyridiniumsalze mit 1 bis 7, vorzugsweise 1 bis 3 Kohlenstoffatomen in den Alkylresten.

Die Alkylsubstituenten am O-Atom der Polymeren (3) enthalten zweckmäßigerweise 1 bis 7, vorzugsweise

1 bis 3 Kohlenstoffatome.

1917 PER 1872 CO.

Ein bevorzugtes Gebißhaftmittel gemäß der Erfindung enthält als kationischen Bestandteil ein Mischpolymeres aus Acrylamid mit einem quaternären Vinylammoniumsalz und als anionischen Bestandteil

einen Carboxymethylcellulosegummi.

Als quaternare Salze der Mischpolymeren (1) und (2) bildende, nichttoxische Quaternisierungsmittel können beispielsweise Alkyljodid-, Alkylchlorid-, Alkylbromidund Alkylsulfatsalz mit 1 bis 7, vorzugsweise 1 bis 3 Kohlenstoffatomen in den Alkylresten, genannt wer- 40 den. Besonders bevorzugt sind die Methylsulfatsalze. Mischpolymere (1) und (2) mit substituierten und nichtsubstituierten Acrylamideinheiten sind aus den USA.-Patentschriften 3 336 269, 3 336 270 und 3 509 113 bekannt. Sie werden, wie in den genannten 45 Literaturstellen beschrieben, nach einem Lösungspolymerisationsverfahren hergestellt, wobei ein monomeres Acrylamid der angegebenen Formel I und gegebenenfalls ein äthylenisch ungesättigtes Comonomeres in einem Speziallösungsmittel, nämlich entweder 50 fat, Acryioyloxyäthyltrimethyl-ammoniummethylsuleinem Aceton-Wasser- oder einem Aceton-tert.-Butanol-Wasser-Gemisch gelöst zu relativ ungequollenen, harten, nichtklebrigen polymeren Körnchen polymerisiert werden. Letztere lassen sich leicht aus dem Reaktionsmedium abfiltrieren, da sie in dem Poly- 55 nomere sind beispielsweise β -Methacryloyloxytetramerisationslösungsmittel nicht löslich sind. Die Polymerisation erfolgt praktisch unter Luftausschluß, zweckmäßigerweise in Gegenwart eines Polymerisationsanspringmittels. Die Polymerisationstemperatur hängt von dem jeweils verwendeten Anspringmittel ab. 60 Die Konzentrationen an Lösungsmittel und Monomerem im Polymerisationsgemisch sind kritisch, wobei für die Monomeren, bezogen auf das Gewicht des Polymerisationsreaktionsgemisches, 5 bis 50, vorzugsweise 20 bis 35 Gewichtsprozent, für das Aceton- 65 Wasser-Gemisch 30 bis 70, vorzugsweise 35 bis 50 Gewichtsprozent und für das Aceton-tert.-Butanol-Wasser-Gemisch 5 bis 65, vorzugsweise 30 bis 50 Ge-

wichtsprozent empfohlen werden, wobei die Menge an tert.-Butanol in letzterem Lösungsmittelgemisch, bezogen auf das Gewicht des Lösungsmittelgemisches, 5 bis 65, vorzugsweise 30 bis 50 Gewichtsprozent 5 ausmachen soll.

Wie bei Polymerisationsreaktionen üblich, ist das Molekulargewicht der erhaltenen Polymeren direkt proportional zur Monomerenkonzentration im ursprünglichen Reaktionsgemisch. Wenn hochmolek ulare Polymere hergestellt werden sollen, sollte die Monomerenkonzentration, bezogen auf das Gewicht des gesamten Polymerisationsgemisches, 15 bis 50, vorzugsweise 20 bis 35 Gewichtsprozent betragen. Monomerenkonzentrationen über 50 Gewichtsprozent führen 15 zu unerwünscht großen, klebrigen polymeren Gelteilchen. Zur Herstellung niedrigmolekularer Polymerer müssen Monomerenkonzentrationen unterhalb 10 Gewichtsprozent eingehalten werden. Monomerenkonzentrationen unter 4 bis 5 Gewichtsprozent sind jedoch unpraktisch, da an Stelle des gewünschten Niederschlags des gebildeten Polymeren eine Suspension erhalten wird.

Durch Auswahl geeigneter Konzentrationen an den Bestandteilen und bei Einhaltung der aus den USA.bekannten Polymerisationsbedingungen hat es sich gezeigt, daß man kationische Homo- und Mischpolymere in Form feinteiliger Pulver mit Molekulargewichten von 5 bis 10 Millionen, die sich als kationi-30 scher Bestandteil in Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung eignen, herstellen lassen. Diese Homo- und Mischpelymeren sind in warmem oder kaltem Wasser löslich und bilden klare Lösungen mit Viskositäten, gemessen mit einer jeweils 1º/oigen wäßrigen Lösung des betreffenden Polymeren bei einer Temperatur von 25°C mit einem üblichen Brookfield-Viskosimeter von 700 his 1800 Centipoises.

Der in Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung verwendbare kationische Polymerenanteil (3) ist im einzelnen aus der USA.-Patentschrift 3 472 840 bekannt. Polymere dieses Typs sind charakteristischerweise kationische Polymere. Ein besonders bevorzugtes kationisches Polymeres dieses Typs ist wasserlöslich und besitzt in Form einer 10/oigen Lösung eine Viskosität, gemessen bei einer Temperatur von 25°C,

von 400 Centipoises.

Zur Herstellung der Mischpolymeren (1) geeignete Dialkylaminoalkylacrylatsalz-Monomere sind beispiels-Acryloyloxytetramethylammonium-methylsul-Acryloyloxypropyltrimetnyl-ammoniummethylsulfat und Acryloyloxymethyltriäthylammoniumäthyl-

Geeignete Dialkylaminoalkylmethacrylatsalz-Momethyl-ammoniummethylsulfat, β -Methacryloyloxyäthyltrimethyl-ammoniummethylsulfat, β -Methacryloyloxytetraäthyl-ammoniumäthylsulfat und β -Methacryloyloxypropyltrimethyl-ammoniummethylsulfat.

Geeignete Dialkylaminoalkylvinyläthersalz-Monomere sind beispielsweise Vinyloxyäthyltrimethyl-Vinyloxypropyltrimethylammoniummethylsulfat, und Vinyloxytetramethylammoniummethylsulfat ammoniummethylsulfat.

Zur Herstellung von Mischpolymeren (2) geeignete Vinylpyridiniumsalze sind beispielsweise 1-Methyl-2-vinylpyridiniummethylsulfat, 1-Äthyl-4-vinylpyridiniumäthylsulfat, 1,2-Dimethyl-5-vinylpyridiniummethylsulfat, 1-Methyl-2-vinyl-5-āthylpyridiniummethylsulfat und 1-Methyl-2-vinyl-5-propylpyridiniummethyl-

sulfat. Die Menge der einzelnen Monomereneinheit in den in Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung verwendbaren kationischen Mischpolymeren kann innerhalb bestimmter Bereiche verschieden sein. In der Regel enthalten die Mischpolymeren, bezogen auf ihr Gesamtgewicht, 50 bis 90 Gewichtsprozent, zweckmäßigerweise 63 bis 85 Gewichtsprozent, vorzugsweise 10 85 Gewichtsprozent Acrylamidmonomereneinheiten. Entsprechend enthalten die Monomeren, hezogen auf ihr Gesamtgewicht, allgemein 10 bis 50 Gewichtsprozent, zweckmäßigerweise 15 bis 37 Gewichtspro-Vinylammoniumsalz- bzw. Vinylpyrridiniumsalz-Comonomereneinheiten.

Der bevorzugte kationische Bestandteil in Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung besteht aus einem Mischpolymeren von Acrylamid mit einem der ge- 20 nannten quaternären Vinylammoniumsalze. Insbesondere handelt es sich hierbei um ein Mischpolymeres, mit, bezogen auf sein Gesamtgewicht, 85 Gewichtsprozent Acrylamideinheiten und 15 Gewichtsprozent eines Dialkylaminoalkylmethacrylatsalz-Monomeren- 25 einheiten mit 1 bis 3 Kohlenstoffatomen in den Alkylresten, z. B. β -Methacryloyloxyāthyltrimethyl-ammo-

niummethylsulfat-Monomereneinheiten.

Die als anionischer Bestandteil von Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung verwendbare Maleinsäure- 30 anhydrid-Vinylalkyläther-Mischpolymeren (mit 1 bis 5 Kohlenstoffatomen in den Alkylgruppen) sind aus den USA.-Patentschriften 2 047 398 und 2 782 182 bekannt. Diese Mischpolymeren können als Vinylalkyläthereinheiten, beispielsweise Methylvinyläther-, Äthyl- 35 als pulverige oder pastose Zubereitung formuliert vinyläther-, Divinyläther-, Propylvinyläther- oder Isobutylvinyläthereinheiten enthalten. Die zur Herstellung solcher Mischpolymerer einzuhaltender Polymerisationsmaßnahmen, d. h. wahlgeeigneter Monomerenmengen und Reaktionsbedingungen, sind dem Fach- 40 mann bekannt. Das Molverhältnis der Gesamtmenge an Athermonomereneinheiten zur Gesamtmenge an Maleinsäureanhydrideinheiten ist praktisch 1:1, d.h., es wird mit jedem Mol Alkylvinyläther 1 Mol Maleinsäureanhydrid polymerisiert. Zweckmäßigerweise liegt 45 das Mischpolymere in Form der freien Säure oder als einwertiges Alkalimetallsalz vor. Mischpolymere dieses Typs sind gummiartig und besitzen anionische Eigenschaften, weswegen sie auch als anionischer Bestandteil in Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung verwendet 50 werden können.

In Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung in besonders vorteilhafter Weise verwendhare anionische Bestandteile sind Karayagummi, Gummiarabikum, Shiraz-Gummi und Carboxymethylcellulose-Gummi, 55 ein Natriumcarboxymethylcellulosevorzugsweise

Die Natriumcarboxymethylcellulose-Gummi sind wasserlösliche, anionische, langkettige Polymere, die sich von Cellulose ableiten. Die Eigenschaften dieser 60 Gummis schwanken mit der durchschnittlichen Anzahl von Carboxymethylsubstituenten pro Anhydroglukoseeinheit jeden Cellulosemoleküls. Diese Eigenschaft wird in der Regel als »Substitutionsgrad« bezeichnet, wobei der maximal mögliche Substitutionsgrad #3,04 65 beträgt, da von jeder Anhydroglukoseeinheit nur drei Hydroxyreste zur Umsetzung fähig sind. In Gebißhaftmitteln gemäß der Erfindung eignet (eignen) sich

(ein) Cellulosegummi(s) mit einem Substitutionsgrad von 0,4 bis 1,2. Die Viskosität einer 1% igen Lösung eines solchen Gummis, gemessen bei einer Temperatur von 25°C, soll zwischen etwa 100 und 20 000 Centi-5 poises liegen.

Natriumcarboxymethylcellulosegummis dieses Typs werden insbesondere in Chemical and Physical Properties: Cellulose Guma, 1968, veröffentlicht von der Fa. Hercules, Incorporated, Cellulose and Protein Products Department, 910 Market Street, Wilmington,

Delaware 19899, beschrieben.

Die Teilc'iengröße des Cellulosegummis ist ebenfalls von Bedeutung, d. h., der Cellulosegummi sollte vornehmlich derart feinkörnig sein, daß mindestens zent, vorzugsweise 15 Gewichtsprozent an quaternaren 15 80% der Teilchen durch ein Sieb einer Maschenweite von 0,074 mm hindurchfallen und lediglich 0,5% der Teilchen auf einem Sieb einer Maschenweite von 0,246 mm zurückgehalten werden. Eine geringere Menge des Cellulosegummis kann üblicher Qualität sein, wobei die Teilchengröße derart sein soll, daß nicht mehr als 5% der Teilchen auf einem Sieb einer Maschenweite von 0,42 mm und lediglich 1% auf einem Sieb einer Maschenweite von 0,59 mm zurückgehalten werden. Ein besonders vorteilhafter Gummibestandteil eines Gebißhaftmittels gemäß der Erfindung ist — wie bereits erwähnt — ein Natriumcarboxymethylcellulosegummi wechselnder, jedoch in den angegebenen Bereich fallender Teilchengröße. Diese Kombination von Gummis kann gegebenenfalls einen verschiedenen, jedoch wiederum in den angegebenen Bereich fallenden Substitutionsgrad aufweisen.

Ein Gebißhastmittel gemäß der Erfindung kann mit einem kationischen Polymeren des geschilderten Typs und einem anionischen Gummi des geschilderten Typs werden. Bei der Hers ellung einer pulverförmigen Zubereitung werden die beiden wasserfreien, teilchenförmigen Hauptbestand eile mit üblichen Geschmacksstoffen und Farhstoffe i jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, in folgenden Mengen, nāmlich 1 bis 80, vorzugsweise 3 bis 50 Gewichtsprozent kationisches Polymeres mit 20 bis 99, vorzugsweise 30 bis 90 Gewichtsprozent anionischem Gummi gemischt. Ferner können auch noch andere Bestandteile, z. B. Antibackmittel, wie Siliziumdioxyd, Magnesiumstearat, Talkumpulver u. dgl. zugesetzt werden. Die Mischung der Bestandteile wird grundlich bewegt oder gerührt, um ein in der Regel homogenes Gemisch sämtlicher Bestandteile herzustellen.

Bei der Zubereitung pastöser Gebißhaftmittel gemäß der Erfindung werden das kationische Polymere und der anionische Gummi mit Vaseline, mineralischen tierischen oder pflanzlichen Ölen u. dgl. zusammen mit Geschmanks- und Farbstoffen sowie bestimmten üblicherweise verwendeten Konservierungsstoffen und Füllstoffen gemischt. Eine besonders bevorzugte Pasten- oder Cremezubereitung erhält man, went man als Creme- oder Pastengrundlage das aus de USA.-Patentschrift 3 215 599 bekannte Produkt ver wendet. Die aus dieser Literaturstelle bekannte Creme oder Pastengrundlage besteht aus einem Gemisch au weißem Erdöl und einer untergeordneten Menge eine Polyäthylenwachses mit einem durchschnittlichen Mo lekulargewicht von 1000 bis 20 000. Dieses Produk soll erweichende Eigenschaften aufweisen und i vorteilhaiter Weise in Medikamentenzuhereitunge verwendet werden können, deren Wirkstoffe durch di Haut absorbiert werden sollen. Unter Verwendun

dieser Erdöl-Polyathylenwachs-Mischung als Pastenoder Cremegrundlage hergestellte GebiBhaftmittel besitzen eine ungewöhnlich gute Stabilität und Auspreßbarkeit und zeigen ein annehmbares Aussehen.

Gebißhaftcremes oder -pasten gemäß der Erfindung 5 enthalten; jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung, zweckmäßigerweise 1 bis 40, vorzugsweise 5 bis 25 Gewichtsprozent kationisches Polymeres, zweckmäßigerweise 15 bis 50, vorzugsweise 25 bis 40 Gewichtsprozent anionischen Gummi und zweck- 10 mäßigerweise 30 bis 65, vorzugsweise 40 bis 60 Gewichtsprozent Pasten- oder Cremegrundlage.

In den aus der USA.-Patentschrift 3 215 599 bekannten, besonders bevorzugten Creme- oder Pastengrundlagen aus Erdől-Polyathylenwachs-Mischungen 15 soll das Erdöl bzw. Polyāthylenwachs, bezogen auf das Gesamtgewicht der Creme- oder Pastengrundlage in der Gebißhaftmittelzubereitung, in Mengen von 3 bis 20, vorzugs veise 5 bis 15 Gewichtsprozent (Poly-āthylenwachs) und 80 bis 97, vorzugsweise 85 bis 20 95 Gewichtsprozent (Erdöl) enthalten sein.

Ein Gebißhaftmittel gemäß der Erfindung hydratisiert nach dem Applizieren in Pulver- oder Pastenform auf das Gebiß und nach Feuchtigkeitseinwirkung zu einer weit besser haftenden Masse als die bisher 25 bekannten vorgebildeten Haftmittel.

Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung näher veranschaulichen.

Beispiel 1

Herstellung einer Gebißhaftcreme

Ein dampsbeheizter Hobart-Mischer wurde mit 35 20,1 kg eines Schwermineralöles beschickt, worauf der Mischerinhalt auf 90°C erhitzt wurde. Bei dieser Temperatur wurden 2,95 kg Polyäthylenwachs eines durchschnittlichen Molekulargewichts von 2000 zuge-Charge auf eine Temperatur von 70°C (während des Mischvorgangs) gründlich in dem Mineralöl dispergiert wurde. Nunmehr wurde die Charge bei einer Temperatur von 70°C mit 22.6 g Methylparaben und 45,4 g Propylparaben versetzt und unter Zwangs- 45 kühlung der Charge auf eine Temperatur von 45°C gründlich durchgemischt.

Weiterhin wurde ein Hobart-Mischer mit 4,54 kg eines Mischpolymeren mit 85 Gewichtsprozent Acrylamideinheiten und 15 Gewichtsprozent β-Methacryl- 50 auf eine Temperatur von 45°C zwangsgekühlt wurde oyloxyathyltrimethyl-ammoniummethylsulfateinheiten, 1,81 kg eines Natriumcarboxymethylcellulosegummis mit einem Substitutionsgrad von 0,4 und einer Viskosität von 400 bis 1000 Centipoises, 15,88 kg eines Natriumcarboxymethylcellulosegummis mit einem 55 Substitutionsgrad von 0,7 und einer Viskosität von 1300 bis 2200 Centipoises und 56,7 g eines handelsüblichen Farbstoffgemischs (19°, reiner Farbstoff) beschickt, worauf die trockenen Bestandteile vollständig miteinander vermischt wurden.

Nummehr wurde das erhaltene trockene Gemisch bei einer Temperatur von 45°C durch etwa 15minütiges Vermischen mittels der Hobart-Mischflügel mit der Creme- bzw. Pastengrundlage vereinigt.

45,4 g Piefferminzöl zugegeben, worauf das Ganze bei hoher Geschwindigkeit zu einer homogenen Creme verarbeitet wurde.

Beispiel 2

Herstellung einer Gebißhastcreme

Aus folgenden Bestandteilen:

Mischpolymeres aus Acrylamid		
und Acryloyloxyäthyltrimethyl-		
ammoniummethylsulfat	54,43	kg
Natriumcarboxymethylcellulose-		
gummi (Substitutionsgrad; 0,7)	104,33	kg
Vaseline	150,0	kg
Mineralöl	144,24	kg
Propylparaben		
Pfefferminzöl	453,5	g
Handelsüblicher Farbstoff	45,4	g

wurde eine Gebißhaftereme hergestellt.

Hierbei wurden zunächst das Mineralöl und die Vaseline in einen dampfbeheizten Hobart-Mischer eingetragen und auf eine Temperatur von 70°C erhitzt. Bei dieser Temperatur wurde das Propylparaben zugegeben und gründlich eingemischt, worauf das Gemisch auf eine Temperatur von 45°C zwangsgekühlt wurde.

Die trockenen Bestandteile wurden in der in 30 Beispiel 1 geschilderten Weise gemischt und mit der Creme- oder Pastengrundlage vereinigt, worauf das Ganze aromatisiert und zu einer homogenen Paste verarbeitet wurde.

Beispiel 3

Herstellung einer Gebißhaftereme

A. Ein dampfbeheizter Hobart-Mischer wurde mit geben, worauf das Wachs unter Zwangskühlung der 40 20,4 kg Schwermineralöl beschickt, worauf dieses auf eine Temperatur von 90°C erhitzt wurde. Bei dieser Temperatur wurden 3,18 kg Polyäthylenwachs eines durchschnittlichen Molekulargewichts von 1000 zugegeben. Unter Zwangskühlung (während des Mischvorgangs) auf eine Temperatur von 70°C wurden die beiden Bestandteile gründlich miteinander vermischt. Bei dieser Temperatur wurde die erhaltene Mischung mit 22,6 g Methylparaben und 45,4 g Propylparaben versetzt und gründlich durchgemischt, während sit

B. Ferner wurde ein Hobart-Mischer mit 17,1 kg sterilisierten Gummiarabikums einer Teilchengrößt von 0,147 mm, 4,54 kg eines kationischen Mischpolymeren aus Acrylamid mit β-Methacryloyloxyäthyltrimethyl-ammoniummethylsulfat und 5.7 g eines handelsüblichen Farbstoffs (19% reiner Farbstoff) beschickt, worauf die verschiedenen trockenen Bestandteile vollständig miteinander vermischt wurden. Hierauf wurde die erhaltene trockene Mischung bei einer 60 Temperatur von 45°C mit der Cremegrundlage ver einigt, worauf das Ganze 15 Minuten lang mit Hilfe der Hobart-Mischerblätter durchgemischt wurde.

C. Die erhaltene Creme wurde schließlich mit 45.4 ! Pfefferminzöl aromatisiert und bei hoher Geschwin Schließlich wurden zu dem erhaltenen Gemisch 65 digkeit zu einer homogenen Creme verarbeitet. Die Homogenisierung wurde hierbei so lange fortgesetzt bis die Charge eine Temperatur von 25°C angenommen

Beispiel 4 ...

Herstellung einer Gebißhaftereme

Aus den folgenden Bestandteilen:

Mischpolymeres aus Acrylamid	•	
und 1,2-Dimethyl-5-vinylpyridini- ummethylsulfat		kg
Vasavagummi	101,4	kg ke
Vaseline Methylparaben	220,9	g
Propylparaben	433,0	g g
Handelsüblicher Farbstoff	680,4	g

wurde eine Gebißhaftereme hergestellt.

Hierbei wurde zunächst die Vaseline in einen dampfbeheizten Hobart-Mischer eingetragen und auf eine Temperatur von 70°C erhitzt. Bei dieser Temperatur 20 wurden das Methylparaben und Propylparaben zugesetzt und gründlich eingemischt, worauf die erhaltene Mischung auf eine Temperatur von 45°C zwangsgekühlt wurde. Die restlichen Bestandteile wurden in der unter B und C in Beispiel 3 geschilderten Weise 25 miteinander vereinigt.

Beispiel 5

Herstellung einer Gebißhaftcreme

Aus folgenden Bestandteilen:

Mischpolymeres aus Acrylamid und Acryloyloxymethyltriäthyl-		
ammoniumāthylsulfat	22,68	kg
Gummiarabikum	204,12	kg
Vaseline	225.21	kg
Propylparaben	680.4	g
Propyiparaben	453.6	g
Handelsüblicher Farbstoff	453.6	g
Handelsholicher Laroston		-

wurde eine Gebißhaftereme hergestellt.

Hierbei wurde zunächst die Vaseline in einen dampfbeheizten Hobart-Mischer eingetragen und auf eine Temperaur von 70°C erhitzt. Bei dieser Temperatur wurde das Propylparaben zugegeben und gründlich 45 eingemischt, worauf die erhaltene Mischung auf eine Temperatur von 45°C zwangsgekühlt wurde. Die restlichen Bestandteile wurden, wie unter B und C in Beispiel 3 beschrieben, miteinander vereinigt.

Beispiel 6

Herstellung einer Gebißhaftereme

us folgenden Bestandtenen: Polyvinylalkohol	56,70 kg
Mischpolymeres aus Acryminid und β-Methacryloyloxytetrame-	28,35 kg
Mischpolymeres aus Methylviny- äther und Maleinsäure Vaseline Mineralöl Fropylparaben Methylparaben Methylparaben Methylparaben Methylparaben	67,59 kg 45,36 kg 226,8 g 226,8 g 226,8 g
Plefferminzölersatz	226,8 g

wurde eine Gebißhaftereme hergestellt.

Hierbei wurden zunächst die Vaseline und das Mineralöl in einen dampfbeheizten Hobart-Mischer eingetragen und auf eine Temperatur von 70°C erhitzt. Bei dieser Temperatur wurden das Methylparaben 5 und Propylparaben zugegeben, worauf die erhaltene Mischung auf eine Temperatur von 45°C zwangsgekühlt wurde.

Die restlichen Bestandteile wurden in der unter B und C in Beispiel 3 geschilderten Weise miteinander

10 vereinigt.

15

Beispiel 7

Herstellung eines Gebißhaftpulvers

Aus folgenden Bestandteilen:

Mischpolymeres aus Acrylamid und β-Methacryloyloxypropyltri-		
methyl-ammoniummethylsulfat Natriumcellulosesulfat Feinstverteiltes Siliziumdioxid	384,59	N.S
Pfefferminzöl	453,6	g

wurde ein Gebißhaftpulver hergestellt.

Hierbei wurde das Pfesserminzöl gründlich in etwa 11,34 kg Natriumcellulosesulfat dispergiert. In gleicher Weise wurde das feinstverteilte Siliziumdioxid in 30 etwa 11,34 kg Natriumcellulosesulfat dispergiert. Hierauf wurden die beiden Vormischungen mit dem in einem Bandmischer befindlichen Rest des Natriumcellulosesulfats vereinigt. Das Ganze wurde etwa 15 Minuten lang durchgemischt, worauf die erhaltene 35 Mischung mit den 68,04 kg des Mischpolymerer versetzt und noch weitere 15 Minuten lang gemisch wurde.

Beispiel 8

Herstellung eines Gebißhaftpulvers

Beispiel 7 wurde mit folgenden Bestandteilen:

O-Āthyltrimethylammonium- chlorid-substituiertes Anhydro-		
-luli-comolymeres	45,30	kg
Akaziengummi	404,14	vR

wiederholt.

55

Beispiel 9

Herstellung eines Gebißhaftpulvers

	Beispiel 7 wurde mit folgenden Bestau	ndteile	:
60	Mischpolymeres aus Acrylamid und β-Methacryloyloxyāthyltri-		
	Isilizivite in the communication of the commun	4,00	kg
	Tenenuth	25,10	-6
60	Shiraz-Gummi	45 A	**
-	Gi det gi anen Minte	45.4	5 2
		,	•

wiederholt.

Beispiel 10

Herstellung eines Gebißhaftpulvers

Beispiel 7 wurde mit folgenden Bestandteilen:

Mischpolymeres aus Acrylamid und β-Methacryloyloxyāthyltrimethyl-ammoniummethylsulfat ... 136,1 kg

Natriumcarboxymethylcellulose-Gummi (Substitutionsgrad 0,7) ... 317,1 kg Pfefferminzöl 453,6 g

5 wiederholt.

Die Verwendung der Erfindung kann durch gesetz liche Bestimmungen, insbesondere durch das Lebens mittelgesetz, beschränkt sein.